This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

EU

日本国特許庁

PATENT OFFICE
JAPANESE GOVERNMENT
09/622931

29.03.99

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

1998年 7月23日

REC'D 2 8 MAY 1999

WIPO

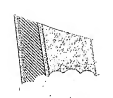
PCT

出 願 番 号 Application Number:

平成10年特許願第207324号

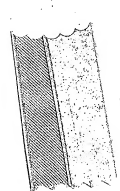
出 類 人 Applicant (s):

鐘淵化学工業株式会社



PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)



1999年 5月14日

特許庁長官 Commissioner, Patent Office 保佐山建門

特平10-207324

【書類名】

特許願

【整理番号】

KEN-3531

【提出日】

平成10年 7月23日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

C08F 20/18

C08L 33/08

C08L 33/10

【発明の名称】

硬化性組成物

【請求項の数】

20

【発明者】

【住所又は居所】

兵庫県神戸市兵庫区吉田町1丁目2-80

鐘淵化学工業株式会社総合研究所神戸研究

所

【氏名】

中川 佳樹

【発明者】

【住所又は居所】

兵庫県神戸市兵庫区吉田町1丁目2-80

鐘淵化学工業株式会社総合研究所神戸研究

所

【氏名】

北野 健一

【発明者】

【住所又は居所】

兵庫県神戸市兵庫区吉田町1丁目2-80

鐘淵化学工業株式会社総合研究所神戸研究

所

【氏名】

藤田 雅幸

【特許出願人】

【識別番号】

000000941

【氏名又は名称】

鐘淵化学工業株式会社

【代表者】

古田 武

特平10-207324

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 005027

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】

要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 硬化性組成物

【特許請求の範囲】

【請求項1】一般式1:

【化1】

(式中、Rは水素、または、炭素数1~20の有機基を表す。)

で表される基を、1分子あたり少なくとも1個、分子末端に有するビニル系重 合体(I)を主成分とする熱硬化性組成物。

【請求項2】Rが水素、または、メチル基である請求項1記載の熱硬化性組成物。

【請求項3】重合体(I)が(メタ)アクリル系重合体である請求項1、2記載の熱硬化性組成物。

【請求項4】重合体(I)がアクリル酸エステル系重合体である請求項3記載の熱硬化性組成物。

【請求項5】重合体(I)がスチレン系重合体である請求項1、2記載の熱硬化性組成物。

【請求項6】重合体(I)が、有機ハロゲン化物、またはハロゲン化スルホニル化合物を開始剤、遷移金属錯体を触媒としてビニル系モノマーをラジカル重合して製造されたオレフィン系重合体からなることを特徴とする請求項1~5記載の熱硬化性組成物。

【請求項7】重合体(I)を製造する際の触媒とする金属錯体が周期律表第7族、8族、9族、10族、または11族元素を中心金属とする遷移金属錯体より選ばれる請求項6記載の熱硬化性組成物。

【請求項8】重合体(I)を製造する際の触媒とする金属錯体が銅、ニッケル

、ルテニウム、又は鉄の錯体より選ばれる請求項7記載の熱硬化性組成物。

【請求項9】重合体(I)を製造する際の触媒とする金属錯体が銅の錯体である請求項8記載の熱硬化性組成物。

【請求項10】重合体(I)が、連鎖移動剤を用いたビニル系モノマーの重合により製造されたビニル系重合体からなることを特徴とする請求項1~5記載の熱硬化性組成物。

【請求項11】重合体(I)が、一般式2:

 $-CR^1R^2X$ (2)

(式中、 R^1 、 R^2 は、ビニル系モノマーのエチレン性不飽和基に結合した基 に由来する基。Xは、塩素、臭素、Yは、ヨウ素を表す。)

で表される末端構造を有するオレフィン系重合体と、一般式3

【化2】

$$M^{+-O} C C C_{CH_2}$$
 (3)

(式中、Rは水素、または、炭素数 $1 \sim 20$ の有機基を表す。M⁺はアルカリ 金属、または4級アンモニウムイオンを表す。)

で示される化合物との反応を行って製造されたことを特徴とする請求項 1 ~ 1 0 記載の熱硬化性組成物。

【請求項12】重合体(1)が、末端に水酸基を有するビニル系重合体と、

般式4

【化3】

$$X \xrightarrow{C} C C CH_2$$
 (4)

(式中、Rは水素、または、炭素数1~20の有機基を表す。Xは塩素、臭素、または水酸基を表す。)

で示される化合物との反応を行って製造されたことを特徴とする請求項1~1 0記載の熱硬化性組成物。

【請求項13】重合体(I)が、末端に水酸基を有するビニル系重合体に、ジイソシアネート化合物を反応させ、残存イソシアネート基と一般式5 【化4】

HO—R'
$$C \subset CH_2$$
 (5)

(式中、Rは水素、または、炭素数1~20の有機基を表す。R'は炭素数2~20の2価の有機基を表す。)

で示される化合物との反応を行って製造されたことを特徴とする請求項1~1 0記載の熱硬化性組成物。

【請求項14】Rが水素、または、メチル基である請求項11~13記載の熱 硬化性組成物。

【請求項15】重合体(I)の数平均分子量が3000以上である請求項1~ 14記載の熱硬化性組成物。

【請求項16】ゲルパーミエーションクロマトグラフィーで測定した重合体(I)の重量平均分子量 (Mw) と数平均分子量 (Mn) の比 (Mw/Mn) の 値が1.8未満である請求項1~15記載の熱硬化性組成物。

【請求項17】熱開始剤を含むことを特徴とする請求項1~16記載の熱硬化性組成物。

【請求項18】ラジカル重合性の基を持つモノマー及び/又はオリゴマーを含有することを特徴とする請求項1~17記載の熱硬化性組成物。

【請求項19】(メタ)アクリロイル系基を有する、モノマー及び/又はオリゴマーを含有することを特徴とする請求項18記載の熱硬化性組成物。

【請求項20】(メタ)アクリロイル系基を有し、さらに数平均分子量が20 00以下である、モノマー及び/又はオリゴマーを含有することを特徴とする 請求項19記載の熱硬化性組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、末端に(メタ)アクリロイル系基を有するビニル系重合体を用いた硬化性組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】

分子鎖の末端にアルケニル基を有する重合体は、そのもの単独、又は、ヒドロシリル基含有化合物等の硬化剤を用いることにより架橋し、耐熱性、耐久性の優れた硬化物を与えることが知られている。そのような重合体の主鎖骨格としては、ポリエチレンオキシドやポリプロピレンオキシド、ポリテトラメチレンオキシド等のポリエーテル系重合体;ポリブタジエン、ポリイソプレン、ポリクロロプレン、ポリイソブチレンあるいはそれらの水素添加物等の炭化水素系重合体;ポリエチレンテレフタレート、ポリブチレンテレフタレート、ポリカプロラクトン等のポリエステル系重合体;ポリジメチルシロキサン等のポリシロキサン系重合体等が例示され、主鎖骨格の特性に応じて様々な用途に用いられている。

[0003]

ビニル系重合体は、高い耐候性や耐熱性、耐油性、透明性等、上記の各種重合体では得られない特性を有しており、アルケニル基を側鎖に有するものは高耐候性塗料としての利用が提案されている(例えば、特開平3-277645 号公報、特開平7-70399号公報)。

一方、アルケニル基を末端に有するビニル系重合体は製造が困難であり、ほ とんど実用化されていない。

[0004]

特開平1-247403号公報には、アルケニル基を有するジチオカーバメ

ート、又は、ジアリルジスルフィドを連鎖移動剤として用いることによる、両 末端にアルケニル基を有するアクリル系重合体の製造方法が開示されている。

また、特開平6-211922号公報には、水酸基含有ポリスルフィド、又は、アルコール系化合物を連鎖移動剤として末端に水酸基を有するアクリル系重合体を製造し、更に、水酸基の反応性を利用することによる、末端にアルケニル基を有するアクリル系重合体の製造方法が開示されている。

[0005]

一方、硬化性ゴム弾性組成物は接着剤、シール材、緩衝材等として広く利用されている。これらを硬化手段から分類すると、密封下では安定であるが大気中においては湿分の作用で室温で硬化してゴム弾性体となるいわゆる湿気硬化性組成物と、ヒドリシリル化反応などを利用して加熱により架橋反応がおこるものに大別される。

[0006]

しかし、上述した方法においては、重合体の末端にアルケニル基を確実に導入することは難しい。また、これらの方法では通常のラジカル重合が用いられているため、得られる重合体の分子量分布(重量平均分子量と数平均分子量の比)は通常、2以上と広く、従って、粘度が高いという問題があった。粘度が高いと、例えば、シーリング材や接着剤として利用する際に、施工時のハンドリングが困難になったり、補強のための充填材を多量に配合できないといった問題が生じる。

[0007]

さらに、ラジカル重合活性のある (メタ) アクリロイル基を、ラジカル重合 により重合されるビニル系重合体に導入することは容易ではなかった。特にオリゴマーの末端に (メタ) アクリロイル基が導入された化合物はほとんど合成 されていない。

一方、熱硬化性組成物においては、多くの場合、(メタ)アクリロイル基を持つ低分子量の化合物が用いられる。この場合、硬化中及び硬化後において、低沸点の未反応化合物が揮発することによる臭気が大きな問題となっている。 これを回避するために(メタ)アクリロイル基を持つオリゴマーが用いられる 。しかし、このようなオリゴマーは、主に合成上の問題から、エポキシアクリレート系、ウレタンアクリレート系、ポリエステルアクリレート系などに限定され、しかも、分子量の大きなオリゴマーはあまりない。その結果として、それらの硬化物は比較的固い硬化物になりがちであり、良好なゴム弾性を持つものは得られない。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】

本発明は、上記に鑑み、分子末端に (メタ) アクリロイル系基を高い比率で 有するビニル系重合体を用いた熱硬化性組成物を提供することを目的とするも のである。

[0009]

【課題を解決するための手段】

本発明は、一般式1

[0010]

【化5】

$$\begin{array}{c|c}
R \\
| \\
C \\
CH_2
\end{array}$$
(1)

[0011]

(式中、Rは水素、または、炭素数1~20の有機基を表す。)

で表される(メタ)アクリロイル系基を、1分子あたり少なくとも1個、分子 末端に有するビニル系重合体(1)を主成分とする熱硬化性組成物に関する。 Rとしては、特に限定されないが、水素、または、メチル基が好ましい。

更に、ビニル系重合体は、重合体主鎖が、有機ハロゲン化物、またはハロゲン化スルホニル化合物を開始剤、遷移金属錯体を触媒としてビニル系モノマーをラジカル重合して製造されたビニル系重合体からなるか、あるいは、重合体主鎖が、連鎖移動剤を用いてビニル系モノマーを重合して製造されたビニル系

重合体からなるものが好ましい。特に前者の方法が好ましく、さらに触媒として銅、ニッケル、ルテニウム、鉄の錯体を用いたものが好ましく、中でも銅の 錯体を用いたものが好ましい。

本発明の末端官能基は、特に限定されないが、一般式2:

 $-CR^{1}R^{2}X \qquad (2)$

(式中、 R^1 、 R^2 は、ビニル系モノマーのエチレン性不飽和基に結合した基 に由来する基。Xは、塩素、臭素、Yは、ヨウ素を表す。)

で表される末端構造を有するビニル系重合体と、一般式3

[0012]

【化6】

$$M^{+-O} C C CH_2$$
 (3)

[0013]

(式中、Rは水素、または、炭素数 $1\sim20$ の有機基を表す。 M^+ はアルカリ金属、または4級アンモニウムイオンを表す。)

で示される化合物との反応を行って製造されるか、

あるいは、末端に水酸基を有するビニル系重合体と、一般式4

[0014]

【化7】

$$X \xrightarrow{C} C C CH_2$$
 (4)

[0015]

(式中、Rは水素、または、炭素数1~20の有機基を表す。Xは塩素、臭素

またはOHを表す。)

で示される化合物との反応を行って製造されるか、

あるいは、末端に水酸基を有するビニル系重合体と、ジイソシアネート化合物 との反応の後に、残存イソシアネート基と一般式5

[0016]

【化8】

$$HO-R'$$
 O
 C
 CH_2
 CH_2
 CH_2

[0017]

(式中、Rは水素、または、炭素数1~20の有機基を表す。R 'は炭素数2~20の2価の有機基を表す。)

で示される化合物との反応を行って製造することが好ましく、特に一般式2で 表される末端と一般式3で示される化合物を用いた方法が好ましい。

本発明のビニル系重合体としては、(メタ)アクリル系重合体あるいはスチレン系重合体が好ましく、さらにアクリル酸エステル系重合体が好ましく、特にポリ(アクリル酸ブチル)系重合体が好ましい。また、数平均分子量が500以上、ゲルパーミエーションクロマトグラフィーで測定した重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)の比(Mw/Mn)の値が1.8未満であることが好ましい。

[0018]

本発明の熱硬化性組成物においては、熱開始剤を含有することが好ましい。

[0019]

【発明の実施の形態】

本発明は、一般式1:

[0020]

【化9】

[0021]

で表される基を、1分子あたり少なくとも1個、分子末端に有するビニル系重 合体である。

一般式1で表される基の数は、特に限定されないが、1分子あたり1個未満であると、硬化性が悪くなるので、1個以上が好ましい。本発明のビニル系重合体1分子当たりの上記一般式1で表される基の数は、特に限定されないが、1.2~4個であるのが好ましい。

[0022]

一般式 $_1$ において、Rの具体例としては特に限定されず、例えば、 $_+$ H、 $_+$ CH $_3$ 、 $_+$ CH $_2$ CH $_3$ 、 $_+$ (CH $_2$) $_n$ CH $_3$ ($_n$ は $_2$ C $_1$ 9の整数を表す)、 $_+$ C $_6$ H $_5$ 、 $_+$ CH $_2$ OH、 $_+$ CN

等が挙げられるが、好ましくは-H、 $-CH_3$ である。

本発明のビニル系重合体の主鎖を構成するモノマーとしては特に制約はなく、各種のものを用いることができる。例示するならば、(メタ)アクリル酸、(メタ)アクリル酸メチル、(メタ)アクリル酸エチル、(メタ)アクリル酸ーカープロピル、(メタ)アクリル酸イソプロピル、(メタ)アクリル酸ーカーブチル、(メタ)アクリル酸イソブチル、(メタ)アクリル酸ー tertーブチル、(メタ)アクリル酸ーカーペンチル、(メタ)アクリル酸ーカーペンチル、(メタ)アクリル酸ーカーペキシル、(メタ)アクリル酸シクロヘキシル、(メタ)アクリル酸ーカーペプチル、(メタ)アクリル酸ーカーオクチル、(メタ)アクリル酸ーシーエチルへキシル、(メタ)アクリル酸ノニル、(メタ)アクリル酸デシル、(メタ)アクリル酸フェニル、(メタ)アクリル酸トルイル、(メタ)アクリル酸ペンジル、(メタ)アクリル酸ー2ーメトキシエチルル、(メタ)アクリル酸ペンジル、(メタ)アクリル酸ー2ーメトキシエチル

(メタ)アクリル酸-3-メトキシブチル、(メタ)アクリル酸-2-ヒド ロキシエチル、(メタ)アクリル酸-2-ヒドロキシプロピル、(メタ)アク リル酸ステアリル、(メタ)アクリル酸グリシジル、(メタ)アクリル酸2-アミノエチル、ァー (メタクリロイルオキシプロピル) トリメトキシシラン、 (メタ) アクリル酸のエチレンオキサイド付加物、(メタ) アクリル酸トリフ ルオロメチルメチル、(メタ)アクリル酸2-トリフルオロメチルエチル、(メタ)アクリル酸2-パーフルオロエチルエチル、(メタ)アクリル酸2-パ ーフルオロエチルー2-パーフルオロブチルエチル、(メタ)アクリル酸2-パーフルオロエチル、(メタ)アクリル酸パーフルオロメチル、(メタ)アク リル酸ジパーフルオロメチルメチル、(メタ)アクリル酸2ーパーフルオロメ チルー2-パーフルオロエチルメチル、(メタ)アクリル酸2-パーフルオロ ヘキシルエチル、(メタ) アクリル酸 2 - パーフルオロデシルエチル、(メタ) アクリル酸2-パーフルオロヘキサデシルエチル等の(メタ)アクリル酸系 モノマー;スチレン、ビニルトルエン、α-メチルスチレン、クロルスチレン 、スチレンスルホン酸及びその塩等のスチレン系モノマー;パーフルオロエチ レン、パーフルオロプロピレン、フッ化ビニリデン等のフッ素含有ビニルモノ マー;ビニルトリメトキシシラン、ビニルトリエトキシシラン等のケイ素含有 ビニル系モノマー;無水マレイン酸、マレイン酸、マレイン酸のモノアルキル エステル及びジアルキルエステル;フマル酸、フマル酸のモノアルキルエステ ル及びジアルキルエステル;マレイミド、メチルマレイミド、エチルマレイミ ド、プロピルマレイミド、ブチルマレイミド、ヘキシルマレイミド、オクチル マレイミド、ドデシルマレイミド、ステアリルマレイミド、フェニルマレイミ ド、シクロヘキシルマレイミド等のマレイミド系モノマー;アクリロニトリル 、メタクリロニトリル等のニトリル基含有ビニル系モノマー;アクリルアミド 、メタクリルアミド等のアミド基含有ビニル系モノマー;酢酸ビニル、プロピ オン酸ビニル、ピバリン酸ビニル、安息香酸ビニル、桂皮酸ビニル等のビニル エステル類;エチレン、プロピレン等のアルケン類;ブタジエン、イソプレン 等の共役ジエン類;塩化ビニル、塩化ビニリデン、塩化アリル、アリルアルコ ール等が挙げられる。これらは、単独で用いても良いし、複数を共重合させて も構わない。なかでも、生成物の物性等から、スチレン系モノマー及び(メタ)アクリル酸系モノマーが好ましい。より好ましくは、アクリル酸エステルモ ノマー及びメタクリル酸エステルモノマーであり、更に好ましくは、アクリル 酸ブチルである。本発明においては、これらの好ましいモノマーを他のモノマ ーと共重合させても構わなく、その際は、これらの好ましいモノマーが重量比 で40%含まれていることが好ましい。

[0023]

本発明のビニル系重合体は、分子量分布、すなわち、ゲルパーミエーションクロマトグラフィーで測定した重量平均分子量と数平均分子量の比が好ましくは1.8未満であり、さらに好ましくは1.7以下であり、より好ましくは1.6以下であり、特に好ましくは1.5以下であり、特別に好ましくは1.4以下であり、最も好ましくは1.3以下である。本発明におけるGPC測定の際には、通常は、クロロホルム又はテトラヒドロフラン等を移動相として、ポリスチレンゲルカラム等を使用し、分子量の値はポリスチレン換算値等で求めている。

[0024]

本発明のビニル系重合体の数平均分子量は500~10000の範囲が好ましく、3000~40000がさらに好ましい。分子量が500以下であると、ビニル系重合体の本来の特性が発現されにくく、また、100000以上であると、ハンドリングが困難になる。

本発明のビニル系重合体の製法については特に制限はない。

重合体主鎖について、ビニル系重合体は一般に、アニオン重合あるいはラジカル重合によって製造されるが、リビングラジカル重合、あるいは、連鎖移動剤を用いたラジカル重合によって製造されるのが好ましく、特に前者が好ましい

[0025]

リビングラジカル重合は、重合末端の活性が失われることなく維持されるラジカル重合である。リビング重合とは狭義においては、末端が常に活性を持ち続ける重合のことを示すが、一般には、末端が不活性化されたものと活性化さ

れたものが平衡状態にある擬リビング重合も含まれる。本発明における定義も 後者である。リビングラジカル重合は近年様々なグループで積極的に研究がな されている。その例としては、コバルトポルフィリン錯体(J. Am. Che m. Soc. 1994、116、7943) やニトロキシド化合物などのラジ カル捕捉剤を用いるもの(Macromolecules、1994、27、 7228)、有機ハロゲン化物等を開始剤とし遷移金属錯体を触媒とする原始 移動ラジカル重合(Atom Transfer Radical Poly merization)などがあげられる。本発明において、これらのうちど の方法を使用するかは特に制約はないが、制御の容易さなどから原始移動ラジ カル重合が好ましい。原始移動ラジカル重合は、有機ハロゲン化物、またはハ ロゲン化スルホニル化合物を開始剤、遷移金属を中心金属とする金属錯体を触 媒として重合される。 (例えば、Matyjaszewskiら、J. Am. Chem. Soc. 1995, 117, 5614, Macromolecul 1995, 28, 7901, Science 1996, 272, 86 6、あるいはSawamotob、Macromolecules 1995 , 28, 1721を参照)。これらの方法によると一般的に非常に重合速度が 高く、ラジカル同士のカップリングなどの停止反応が起こりやすいラジカル重 合でありながら、重合がリビング的に進行し、分子量分布の狭い(すなわちM w/Mn値が $1.1\sim1.5$ 程度である) 重合体が得られ、分子量はモノマー と開始剤の仕込み比によって自由にコントロールすることができる。

[0026]

このリビングラジカル重合では、有機ハロゲン化物、特に、反応性の高い炭素-ハロゲン結合を有する有機ハロゲン化物(例えば、α位にハロゲンを有するエステル化合物や、ベンジル位にハロゲンを有する化合物)、あるいはハロゲン化スルホニル化合物を開始剤として用いることが好ましい。上記リビングラジカル重合の触媒として用いられる遷移金属錯体としては特に限定されず、好ましいものとして、0価の銅、1価の銅、2価のルテニウム、2価の鉄又は2価のニッケルの錯体が挙げられる。なかでも、銅の錯体が好ましい。1価の銅化合物を具体的に例示するならば、塩化第一銅、臭化第一銅、ヨウ化第一銅

[0027]

この重合法においては、通常、有機ハロゲン化物、またはハロゲン化スルホ ニル化合物が開始剤として用いられる。具体的に例示するならば、

 $C_6H_5-CH_2X$, C_6H_5-C (H) (X) CH_3 , C_6H_5-C (X) (CH₃) 2

(ただし、上の化学式中、 C_6H_5 はフェニル基、Xは塩素、臭素、またはヨウ素)

 $R^{1}-C$ (H) (X) $-CO_{2}R^{2}$, $R^{1}-C$ (CH₃) (X) $-CO_{2}R^{2}$, $R^{1}-C$ (H) (X) -C (O) R^{2} , $R^{1}-C$ (CH₃) (X) -C (O) R^{2} .

(式中、 R^1 は水素原子または炭素数 $1\sim 20$ のアルキル基、アリール基、またはアラルキル基、Xは塩素、臭素、またはヨウ素) $R^1-C_6H_4-SO_2X$

(上記の各式において、 R^1 は水素原子または炭素数 $1\sim 2$ 0のアルキル基、アリール基、またはアラルキル基、Xは塩素、臭素、またはヨウ素)等が挙げられる。

[0028]

リビングラジカル重合の開始剤として、重合を開始する官能基以外の官能基を有する有機ハロゲン化物又はハロゲン化スルホニル化合物を用いることもできる。このような場合、一方の主鎖末端に官能基を、他方の主鎖末端に上記一般式2で表される構造を有するビニル系重合体が製造される。このような官能基としては、アルケニル基、架橋性シリル基、ヒドロキシル基、エポキシ基、アミノ基、アミド基等が挙げられる。

[0029]

アルケニル基を有する有機ハロゲン化物としては限定されず、例えば、一般 式6に示す構造を有するものが例示される。

 $R^4R^5C(X) - R^6 - R^7 - C(R^3) = CH_9(6)$

(式中、 R^3 は水素、またはメチル基、 R^4 、 R^5 は水素、または、炭素数 1 ~ 2001 価のアルキル基、アリール基、またはアラルキル、または他端において相互に連結したもの、 R^6 は、-C(O)O - (エステル基)、-C(O)- (ケト基)、または-0、-0、-0、-1 個以上のエーテル結合を含んでいても良い、-1 とは炭素数 -2 0 の -2 価の有機基で -1 個以上のエーテル結合を含んでいても良い、-2 以は塩素、臭素、またはヨウ素)

置換基 R^4 、 R^5 の具体例としては、水素、メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基等が挙げられる。 R^4 と R^5 は他端において連結して環状骨格を形成していてもよい。

[0030]

一般式6で示される、アルケニル基を有する有機ハロゲン化物の具体例とし

ては、

 $XCH_{2}C$ (O) O (CH_{2}) $_{n}CH=CH_{2}$, $H_{3}CC$ (H) (X) C (O) O (CH_{2}) $_{n}CH=CH_{2}$, ($H_{3}C$) $_{2}C$ (X) C (O) O (CH_{2}) $_{n}CH=CH_{2}$, $CH_{3}CH_{2}C$ (H) (X) C (O) O (CH_{2}) $_{n}CH=CH_{2}$, $CH_{2}CH_{2}C$

[0031]

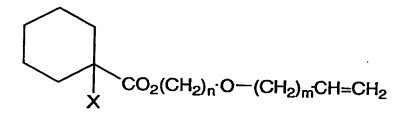
【化10】

[0032]

(上記の各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素、nは0~20の整数)

 $XCH_{2}C(0) O(CH_{2})_{n}O(CH_{2})_{m}CH=CH_{2}, H_{3}CC(H)$ $(X) C(0) O(CH_{2})_{n}O(CH_{2})_{m}CH=CH_{2}, (H_{3}C)_{2}$ $C(X) C(0) O(CH_{2})_{n}O(CH_{2})_{m}CH=CH_{2}, CH_{3}CH_{2}$ $C(H)(X) C(O) O(CH_{2})_{n}O(CH_{2})_{m}CH=CH_{2}, CH_{3}CH_{2}$ $C(H)(X) C(O) O(CH_{2})_{n}O(CH_{2})_{m}CH=CH_{2}, CH_{3}CH_{2}$

【化11】



[0034]

(上記の各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素、 n は 1 ~ 2 0 の整数

、mは0~20の整数)

o, m,
$$p-XCH_2-C_6H_4-(CH_2)_n-CH=CH_2$$
、o, m, $p-CH_3C(H)(X)-C_6H_4-(CH_2)_n-CH=CH_2$ 、o, m, $p-CH_3CH_2C(H)(X)-C_6H_4-(CH_2)_n-CH=CH_2$ 、 (上記の各式において、 X は塩素、臭素、またはヨウ素、 n は $0\sim20$ の整数)

o, m,
$$p - XCH_2 - C_6H_4 - (CH_2)_{n} - O - (CH_2)_{m} - CH =$$

 CH_2 , o, m, $p-CH_3C$ (H) (X) $-C_6H_4-$ (CH_2) $_n-O-$ (CH_2) $_m-CH=CH_2$, o, m, $p-CH_3CH_2C$ (H) (X) $-C_6H_4-$ (CH_2) $_n-O-$ (CH_2) $_mCH=CH_2$,

(上記の各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素、nは1~20の整数 、mは0~20の整数)

o, m, $p-XCH_2-C_6H_4-O-(CH_2)_n-CH=CH_2$, o, m, $p-CH_3C(H)(X)-C_6H_4-O-(CH_2)_n-CH=CH_2$, o, m, $p-CH_3CH_2C(H)(X)-C_6H_4-O-(CH_2)_n-CH=CH_2$, $H=CH_2$,

(上記の各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素、nは0~20の整数)

o, m, $p-XCH_2-C_6H_4-O-(CH_2)_n-O-(CH_2)_m-C$ $H=CH_2$, o, m, $p-CH_3C$ (H) (X) $-C_6H_4-O-(CH_2)$ $n-O-(CH_2)_m-CH=CH_2$, o, m, $p-CH_3CH_2C$ (H) (X) $-C_6H_4-O-(CH_2)_n-O-(CH_2)_m-CH=CH_2$, (上記の各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素、nは $1\sim 2$ 0 の整数

、mは0~20の整数) アルケニル基を有する有機ハロゲン化物としてはさらに一般式7で示される

化合物が挙げられる。

 $H_2C = C(R^3) - R^7 - C(R^4)(X) - R^8 - R^5(7)$ (式中、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^7 、Xは上記に同じ、 R^8 は、直接結合、-C(O) O = (エステル基)、-C(O) = (ケト基)、または、o = , m= , p - フェニレン基を表す)

 R^6 は直接結合、または炭素数 $1\sim 2002$ 価の有機基(1 個以上のエーテル結合を含んでいても良い)であるが、直接結合である場合は、ハロゲンの結合している炭素にビニル基が結合しており、ハロゲン化アリル化物である。この場合は、隣接ビニル基によって炭素-ハロゲン結合が活性化されているので、 R^8 としてC(O)O基やフェニレン基等を有する必要は必ずしもなく、直接結合であってもよい。 R^7 が直接結合でない場合は、炭素-ハロゲン結合を

活性化するために、 R^8 としてはC(O)O基、C(O)基、フェニレン基が好ましい。

[0035]

一般式7の化合物を具体的に例示するならば、

(H) (X) $-CO_2R$, $CH_2 = CHCH_2C$ (H) (X) $-C_6H_5$, $CH_2 = CH$ (CH₂) $_2C$ (H) (X) $-C_6H_5$, $CH_2 = CH$ (CH₂) $_3C$ (H) (X) $-C_6H_5$,

(上記の各式において、Ⅹは塩素、臭素、またはヨウ素、Rは炭素数1~20 のアルキル基、アリール基、アラルキル基)

等を挙げることができる。

[0036]

アルケニル基を有するハロゲン化スルホニル化合物の具体例を挙げるならば

o-, m-, $p-CH_2=CH-(CH_2)_n-C_6H_4-SO_2X$, o-, m-, $p-CH_2=CH-(CH_2)_n-O-C_6H_4-SO_2X$,

(上記の各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素、 n は 0 ~ 2 0 の整数)

等である。

[0037]

上記架橋性シリル基を有する有機ハロゲン化物としては特に限定されず、例 えば一般式8に示す構造を有するものが例示される。

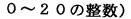
$$R^4R^5C(X) - R^6 - R^7 - C(H)(R^3)CH_2 - [Si(R^9)_{2}]$$

 $b(Y)_{b}O]_{m}-Si(R^{10})_{3-a}(Y)_{a}(8)$ (式中、 R^{3} 、 R^{4} 、 R^{5} 、 R^{6} 、 R^{7} 、Xは上記に同じ、 R^{9} 、 R^{10} は、いずれも炭素数 $1\sim 20$ のアルキル基、アリール基、アラルキル基、または(R^{7}) $_{3}SiO-(R^{7}$ は炭素数 $1\sim 20$ の 1 価の炭化水素基であって、3 個の R^{7} は同一であってもよく、異なっていてもよい)で示されるトリオルガノシロキシ基を示し、 R^{9} または R^{10} が 2 個以上存在するとき、それらは同一であってもよく、異なっていてもよい。 Yは水酸基または加水分解性基を示し、Yが 2 個以上存在するときそれらは同一であってもよく、異なっていてもよい。 1 4 1 4 1 5 1 6 1 7 1 6 1 7 1 8 1 7 1 8 1 8 1 7 1 8 1 8 1 8 1 8 1 9 1 8 1 8 1 8 1 8 1 9 1 8 1 9 1 8 1 9

 $XCH_{2}C(O) O(CH_{2})_{n}Si(OCH_{3})_{3}, CH_{3}C(H)(X)$ $C(O) O(CH_{2})_{n}Si(OCH_{3})_{3}, (CH_{3})_{2}C(X) C(O)$ $O(CH_{2})_{n}Si(OCH_{3})_{3}, XCH_{2}C(O) O(CH_{2})_{n}Si(CH_{3})$ $CH_{3})(OCH_{3})_{2}, CH_{3}C(H)(X) C(O) O(CH_{2})_{n}Si(CH_{3})$ $CH_{3})(OCH_{3})_{2}, (CH_{3})_{2}C(X) C(O) O(CH_{2})_{n}Si(CH_{3})$

(上記の各式において、Xは塩素、臭素、ヨウ素、nは0~20の整数、) XCH_2C (O) O (CH_2) $_n$ O (CH_2) $_m$ S i (OCH_3) $_3$ 、 H_3C C (H) (X) C (O) O (CH_2) $_n$ O (CH_2) $_m$ S i (OCH_3) $_3$ 、 (H_3C) $_2C$ (X) C (O) O (CH_2) $_n$ O (CH_2) $_m$ S i (OCH_3) $_3$ 、 CH_3CH_2C (H) (X) C (O) O (CH_2) $_n$ O (CH_2) $_m$ S i (OCH_3) $_3$ 、 XCH_2C (O) O (OCH_2) $_n$ O (OCH_2) $_n$ O (OCH_2) $_n$ O (OCH_3) $_2$ 、 OCH_3 0 (OCH_3 1) $_2$ (OCH_3 2) $_2$ (OCH_3 2) $_2$ (OCH_3 3) $_3$ (OCH_3 4) $_3$ (OCH_3 5) $_3$ (OCH_3 6) $_3$ (OCH_3 7) $_3$ (O

 $\mathrm{CH_3}$) $_2$ 、 (上記の各式において、 X は塩素、臭素、ヨウ素、 n は $\mathrm{1}\sim2$ 0の整数、 m は



o, m, $p - XCH_2 - C_6H_4 - (CH_2)_2Si (OCH_3)_3$, o, m , $p - CH_3C(H)(X) - C_6H_4 - (CH_2)_2Si(OCH_3)_3$ o, m, $p-CH_3CH_2C$ (H) (X) $-C_6H_4-$ (CH₂) $_2Si$ (O CH_3) 3, o, m, $p-XCH_2-C_6H_4-(CH_2)$ 3S i (OCH3) 3, o, m, $p-CH_3C$ (H) (X) $-C_6H_4-(CH_2)$ 3Si (O CH_3) 3, o, m, p- CH_3CH_2C (H) (X) $-C_6H_4$ - (CH_2) $_3$ S i (OCH $_3$) $_3$, o, m, $_p$ - XCH $_2$ - $_6$ H $_4$ - (CH $_2$) $_2$ -O- (CH₂) $_3$ S i (OCH₃) $_3$, o, m, p-CH $_3$ C (H) (X) - $C_6H_4-(CH_2)_2-O-(CH_2)_3Si(OCH_3)_3$, o, m, p $-CH_3CH_2C$ (H) (X) $-C_6H_4-(CH_2)_2-O-(CH_2)_3$ Si $(OCH_3)_3$, o, m, $p-XCH_2-C_6H_4-O-(CH_2)_3S$ i $(OCH_3)_{3}$, o, m, $P-CH_3C$ (H) $(X)-C_6H_4-O-(C_6H_4)$ H_2) $_3$ S i (OCH $_3$) $_3$, o, m, p-CH $_3$ CH $_2$ C (H) (X) -C $_{6}^{\rm H_4-O-~(CH_2)}$ $_{3}^{\rm -Si}$ (OCH₃) $_{3}^{\rm *}$ o, m, p-XCH₂-C $_{6}^{\rm H}{_4}^{-\,\rm O\,-}$ (CH₂) $_{2}^{-\,\rm O\,-}$ (CH₂) $_{3}^{-\,\rm S\,i}$ (OCH₃) $_{3}^{\circ}$ o, m , $p - CH_3C$ (H) (X) $-C_6H_4 - O - (CH_2)_2 - O - (CH_2)$ $_3$ S i (OCH $_3$) $_3$, o, m, p-CH $_3$ CH $_2$ C (H) (X) -C $_6$ H $_4$ $-O-(CH_2)_2-O-(CH_2)_3Si(OCH_3)_3$ (上記の各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素) 等が挙げられる。

[0038]

上記架橋性シリル基を有する有機ハロゲン化物としてはさらに、一般式9で 示される構造を有するものが例示される。

 $(R^{10})_{3-a}$ $(Y)_{a}$ Si- $[OSi(R^{9})_{2-b}(Y)_{b}]_{m}$ - CH_{2} - $C(H)(R^{3})-R^{7}-C(R^{4})(X)-R^{8}-R^{5}$ (9) (式中、 R^{3} 、 R^{4} 、 R^{5} 、 R^{7} 、 R^{8} 、 R^{9} 、 R^{10} 、a、b、m、X、Yは上記に同じ)

このような化合物を具体的に例示するならば、

 $\begin{array}{c} (CH_3O)_3 S \ i \ CH_2 CH_2 C \ (H) \ (X) \ C_6 H_5, \ (CH_3O)_2 \ (CH_3) \ S \ i \ CH_2 CH_2 C \ (H) \ (X) \ C_6 H_5, \ (CH_3O)_3 S \ i \ (CH_2)_2 C \ (H) \ (X) \ -CO_2 R, \ (CH_3O)_2 \ (CH_3) \ S \ i \ (CH_2)_3 C \ (H) \ (X) \ -CO_2 R, \ (CH_3O)_2 \ (CH_3) \ S \ i \ (CH_2)_3 C \ (H) \ (X) \ -CO_2 R, \ (CH_3O)_3 S \ i \ (CH_2)_4 C \ (H) \ (X) \ -CO_2 R, \ (CH_3O)_2 \ (CH_3) \ S \ i \ (CH_2)_4 C \ (H) \ (X) \ -CO_2 R, \ (CH_3O)_2 \ (CH_3) S \ i \ (CH_2)_3 C \ (H) \ (X) \ -CO_2 R, \ (CH_3O)_3 S \ i \ (CH_2)_3 C \ (H) \ (X) \ -CO_2 R, \ (CH_3O)_3 S \ i \ (CH_2)_3 C \ (H) \ (X) \ -CO_2 R, \ (CH_3O)_3 S \ i \ (CH_2)_3 C \ (H) \ (X) \ -CO_2 R, \ (CH_3O)_3 S \ i \ (CH_2)_3 C \ (H) \ (X) \ -CO_2 R, \ (CH_3O)_3 S \ i \ (CH_2)_3 C \ (H) \ (X) \ -CO_2 R, \ (CH_3O)_3 S \ i \ (CH_2)_3 C \ (H) \ (X) \ -CO_2 R, \ (CH_3O)_3 S \ i \ (CH_2)_3 C \ (H) \ (X) \ -CO_2 R, \ (CH_3O)_3 S \ i \ (CH_2)_3 C \ (H) \ (X) \ -CO_2 R, \ (CH_3O)_3 S \ i \ (CH_2)_4 C \ (H) \ (X) \ -CO_2 R, \ (X) \ -CO_2 R, \ (X) \ -CO_2 R, \ (X) \$

(上記の各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素、Rは炭素数 1 ~ 2 0 のアルキル基、アリール基、アラルキル基) 等が挙げられる。

[0039]

上記ヒドロキシル基を持つ有機ハロゲン化物、またはハロゲン化スルホニル 化合物としては特に限定されず、下記のようなものが例示される。

 $HO-(CH_2)_n-OC(O)C(H)(R)$

(上記の各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素、Rは水素原子または 炭素数1~20のアルキル基、アリール基、アラルキル基、nは1~20の整数)

上記アミノ基を持つ有機ハロゲン化物、またはハロゲン化スルホニル化合物 としては特に限定されず、下記のようなものが例示される。

 $H_2N - (CH_2)_n - OC(O)C(H)(R)$

(上記の各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素、Rは水素原子または炭素数1~20のアルキル基、アリール基、アラルキル基、nは1~20の整数)

上記エポキシ基を持つ有機ハロゲン化物、またはハロゲン化スルホニル化合物としては特に限定されず、下記のようなものが例示される。

[0040]

【化12】

[0041]

(上記の各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素、Rは水素原子または炭素数 $1\sim 20$ のアルキル基、アリール基、アラルキル基、nは $1\sim 20$ の整数)

本発明の末端構造を1分子内に2つ以上有する重合体を得るためには、2つ以上の開始点を持つ有機ハロゲン化物、またはハロゲン化スルホニル化合物が開始剤として用いるのが好ましい。具体的に例示するならば、

[0042]

【化13】

$$_{o,m,p}$$
 χ — $CH_2-C_6H_4-CH_2$ — χ

(式中、C6H4はフェニレン基、Xは塩素、臭素、またはヨウ素)

(式中、Rは炭素数 $1\sim2$ 0 のアルキル基、アリール基、またはアラルキル基、n は $0\sim2$ 0 の整数、X は塩素、臭素、またはヨウ素)

(式中、Xは塩素、臭素、またはヨウ素、nは0~20の整数)

[0043]

【化14】

(式中、nは $0\sim20$ の整数、Xは塩素、臭素、またはヨウ素)

(式中、)は塩素、臭素、またはヨウ素)

[0044]

等があげられる。

この重合において用いられるビニル系モノマーとしては特に制約はなく、既 に例示したものをすべて好適に用いることができる。

重合は無溶剤または各種の溶剤中で行うことができる。溶剤の種類としては 、ベンゼン、トルエン等の炭化水素系溶媒、ジエチルエーテル、テトラヒドロ フラン等のエーテル系溶媒、塩化メチレン、クロロホルム等のハロゲン化炭化水素系溶媒、アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン等のケトン系溶媒、メタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、ローブチルアルコール、tertーブチルアルコール等のアルコール系溶媒、アセトニトリル、プロピオニトリル、ベンソニトリル等のニトリル系溶媒、酢酸エチル、酢酸ブチル等のエステル系溶媒、エチレンカーボネート、プロピレンカーボネート等のカーボネート系溶媒等が挙げられ、単独または2種以上を混合して用いることができる。また、重合は室温~200℃の範囲で行うことができ、好ましくは50~150℃である。

[0045]

連鎖移動剤(テロマー)を用いたラジカル重合としては、特に限定されないが、本発明に適した末端構造を有したビニル系重合体を得る方法としては、次の2つの方法が例示される。

ハロゲン化炭化水素を連鎖移動剤として用いてハロゲン末端の重合体を得る 方法と、水酸基含有メルカプタンあるいは水酸基含有ポリスルフィド等を連鎖 移動剤として用いて水酸基末端の重合体を得る方法である。

本発明の末端官能基を導入する方法としては特に制限はないが、一般式 2: $-CR^1R^2X$ (2)

(式中、 R^1 、 R^2 は、ビニル系モノマーのエチレン性不飽和基に結合した基 。Xは、塩素、臭素、Yは、ヨウ素を表す。)

で表される末端構造を有するビニル系重合体と、一般式3

[0-0-4-6-]

【化15】

$$M^{+-O} \subset C \subset CH_2$$
 (3)

[0047]

(式中、R は水素、または、炭素数 $1 \sim 20$ の有機基を表す。 M^+ はアルカリ金属、または4 級アンモニウムイオンを表す。)

で示される化合物との反応を行って製造されることが好ましい。

あるいは、末端に水酸基を有するビニル系重合体と、一般式4

[0048]

【化16】

$$X \xrightarrow{C} C CH_2$$
 (4)

[0049]

(式中、Rは水素、または、炭素数 $1\sim20$ の有機基を表す。Xは塩素、臭素またはOHを表す。)

で示される化合物との反応を行って製造される、

あるいは、末端に水酸基を有するビニル系重合体に、ジイソシアネート化合物 を反応させ、残存イソシアネート基と一般式 5

[0050]

【化17】

[0051]

(式中、Rは水素、または、炭素数1~20の有機基を表す。R'は炭素数2~20の2価の有機基を表す。)

で示される化合物との反応を行って製造されることが好ましく、特に一般式2で表される末端と一般式3で示される化合物を用いた方法が好ましい。

一般式2で表される末端構造を有するビニル系重合体は、上述した有機ハロゲン化物、またはハロゲン化スルホニル化合物を開始剤、遷移金属錯体を触媒としてビニル系モノマーを重合する方法、あるいは、ハロゲン化合物を連鎖移動剤としてビニル系モノマーを重合する方法により製造されるが、好ましくは前者である。

[0052]

一般式3で表される化合物としては特に限定されないが、Rの具体例として は、例えば、-H、 $-CH_3$ 、 $-CH_2CH_3$ 、 $-(CH_2)_nCH_3$ (nは $2\sim19$ の整数を表す)、 $-C_6H_5$ 、 $-CH_2OH$ 、-CN、 等が挙げられ、好ましくは-H、 $-CH_3$ である。 M^+ はオキシアニオンの対 カチオンであり、M⁺の種類としてはアルカリ金属イオン、具体的にはリチウ ムイオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン、および4級アンモニウムイオ ンが挙げられる。4級アンモニウムイオンとしてはテトラメチルアンモニウム イオン、テトラエチルアンモニウムイオン、テトラベンジルアンモニウムイオ ン、トリメチルドデシルアンモニウムイオン、テトラブチルアンモニウムイオ ンおよびジメチルピペリジニウムイオン等が挙げられ、好ましくはナトリウム イオン、カリウムイオンである。一般式3のオキシアニオンの使用量は、一般 式2のハロゲン末端に対して、好ましくは1~5当量、更に好ましくは1.0 ~1. 2 当量である。この反応を実施する溶媒としては特に限定はされないが 、求核置換反応であるため極性溶媒が好ましく、例えば、テトラヒドロフラン 、ジオキサン、ジエチルエーテル、アセトン、ジメチルスルホキシド、ジメチ ルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ヘキサメチルホスホリックトリアミ ド、アセトニトリル、等が用いられる。反応を行う温度は限定されないが、一 般に0~70℃で、重合性の末端基を保持するために好ましくは50℃以下、 更に好ましくは室温で行う。

[0053]

末端に水酸基を有するビニル系重合体は、上述した有機ハロゲン化物、またはハロゲン化スルホニル化合物を開始剤、遷移金属錯体を触媒としてビニル系モノマーを重合する方法、あるいは、水酸基を持つ化合物を連鎖移動剤として

ビニル系モノマーを重合する方法により製造されるが、好ましくは前者である。これらの方法により末端に水酸基を有するビニル系重合体を製造する方法は 限定されないが、以下のような方法が例示される。

[0054]

- (a)例えば水酸基をもつモノマーを第2のモノマーとして反応させる方法
- (b) 例えば10-ウンデセノール、5-ヘキセノール、アリルアルコール のようなアルケニルアルコールを反応させる方法。
- (c)一般式10が挙げられるような水酸基を有する安定化カルバニオンを 反応させてハロゲンを置換する方法。

 $M^{+}C^{-}(R^{11})(R^{12})-R^{13}-OH(10)$ (式中、 R^{11} 、 R^{12} 、 R^{13} 、 M^{+} は上記に同じ)

 R^{11} 、 R^{12} の電子吸引基としては、 $-CO_2R$ 、-C(O)Rおよび-CNが特に好ましい。また、 M^+ としては、アルカリ金属イオンまたは4級アンモニウムイオンが好ましい。

[0055]

(d) 一般式11あるいは12に示されるような水酸基を有するオキシアニオンあるいはカルボキシレートアニオンを反応させてハロゲンを置換する方法

 $HO-R^{14}-O^{-}M^{+}$ (11)

(式中、R¹⁴は炭素数1~20の2価の有機基で1個以上のエーテル結合を含 んでいてもよい)

 $HO-R^{15}-C$ (O) $O^{-}M^{+}$ (12)

(式中、R 15 は直接結合、または炭素数 $1\sim20$ の2価の有機基で1個以上のエーテル結合を含んでいてもよい)

(e) 例えば特開平4-132706などに示されるような方法で、ハロゲンを少なくとも1個に有するビニル系重合体を加水分解あるいは水酸基含有化合物と反応させることにより、末端に水酸基を導入する方法。

[0056]

(f)特許第2594402号に示されるような水酸基含有ポリスルフィド を開始剤に対して大量に用いることにより水酸基を末端に有するビニル系重合 体を得る方法;

等が挙げられる。

一般式4で表される化合物としては特に限定されないが、Rの具体例としては、例えば、-H、-CH $_3$ 、-CH $_2$ CH $_3$ 、-(CH $_2$) $_n$ CH $_3$ (nは $2\sim1$ 9の整数を表す)、-C $_6$ H $_5$ 、-CH $_2$ OH、-CN、等が挙げられ、好ましくは-H、-CH $_3$ である。

[0057]

一般式 5 で表される化合物としては特に限定されないが、Rの具体例としては、例えば、-H、-CH $_3$ 、-CH $_2$ CH $_3$ 、-(CH $_2$) $_n$ CH $_3$ ($_n$ L) $_2$ CH $_3$ ($_n$ L) $_n$ CH $_3$ CH $_3$ ($_n$ L) $_n$ CH $_3$ CH

[0058]

本発明の熱硬化性組成物は、上記のビニル系重合体(I)を主成分とする硬化性組成物である。

本発明に用いられる熱開始剤としては特に制限はないが、アソ系開始剤、過酸化物、過硫酸酸、及びレドックス開始剤が含まれる。

適切なアゾ系開始剤としては、限定されるわけではないが、2, 2' - アゾビス(4 - メトキシー 2, 4 - ジメチルバレロニトリル)(VAZO 33)、2, 2' - アゾビス(2 - アミジノプロパン)二塩酸塩(VAZO 50)、2, 2' - アゾビス(2, 4 - ジメチルバレロニトリル)(VAZO 52)、2, 2' - アゾビス(2, 4 - ジメチルバレロニトリル)(VAZO 64)、2, 2' - アゾビス 2 - アゾビス(2 - アゾビス(2 - アゾビス) 2 - アゾビス 2 - アゾビス(2 - アゾビス(2 - アゾビス(2 - アゾビス(2 - アゾビス(2 - アゾビス(2 - シクロプロピルプロピオニトリル)、及び2, 2' - アゾビス(2 - シクロプロピルプロピオニトリル純薬より入手可能)等が挙げられる。

[0059]

適切な過酸化物開始剤としては、限定されるわけではないが、過酸化ベンゾイル、過酸化アセチル、過酸化ラウロイル、過酸化デカノイル、ジセチルパーオキシジカーボネート、ジ(4ーtーブチルシクロヘキシル)パーオキシジカーボネート(Perkadox 16S)(Akzo Nobelから入手可能)、ジ(2ーエチルヘキシル)パーオキシジカーボネート、tーブチルパーオキシピバレート(Lupersol 11)(Elf Atochemから入手可能)、tーブチルパーオキシー 2ーエチルヘキサノエート(Trigonox 21-C50)(Akzo Nobelから入手可能)、及び過酸化ジクミル等が挙げられる。

[0060]

適切な過硫酸塩開始剤としては、限定されるわけではないが、過硫酸カリウム、過硫酸ナトリウム、及び過硫酸アンモニウムが挙げられる。

適切なレドックス(酸化還元)開始剤としては、限定されるわけではないが、上記過硫酸塩開始剤のメタ亜硫酸水素ナトリウム及び亜硫酸水素ナトリウムのような還元剤との組み合わせ;有機過酸化物と第3級アミンに基づく系、例えば過酸化ベンゾイルとジメチルアニリンに基づく系;並びに有機ヒドロパーオキシドと遷移金属に基づく系、例えばクメンヒドロパーオキシドとコバルトナフテートに基づく系等が挙げられる。

[0061]

他の開始剤としては、限定されるわけではないが、テトラフェニル1, 1, 2, 2 - エタンジオールのようなピナコール等が挙げられる。

好ましい熱ラジカル開始剤としては、アゾ系開始剤及び過酸化物系開始剤からなる群から選ばれる。更に好ましいものは、2,2'-アゾビス(メチルイソブチレート)、t-ブチルパーオキシピバレート、及びジ(4-t-ブチルシクロヘキシル)パーオキシジカーボネート、並びにこれらの混合物である。

[0062]

本発明に用いられる熱開始剤は触媒的に有効な量で存在し、このような量は 、限定はされないが、典型的には、重合体(I)及び他に添加されるモノマー 及びオリゴマー混合物の合計量を100重量部とした場合に約0.01~5重量部、より好ましくは約0.025~2重量部である。開始剤の混合物が使用される場合には、開始剤の混合物の合計量は、あたかもただ1種の開始剤が使用されるかのような量である。

[0063]

本発明の硬化性組成物は、基本的に上記成分を主成分とするが、その目的に応じて、重合性のモノマー及び/又はオリゴマーや各種添加剤を併用しても構わない。重合性のモノマー及び/又はオリゴマーとしては、ラジカル重合性の基を持つモノマー及び/又はオリゴマー、あるいはアニオン重合性の基を持つモノマー及び/又はオリゴマーが好ましい。ラジカル重合性の基としては、(メタ)アクリル基、スチレン基、アクリロニトリル基、ビニルエステル基、Nービニルピロリドン基、アクリルアミド基、共役ジエン基、ビニルケトン基、塩化ビニル基等が挙げられる。なかでも、本発明の重合体と類似する(メタ)アクリル基を持つものが好ましい。アニオン重合性の基としては、(メタ)アクリル基、スチレン基、アクリロニトリル基、Nービニルピロリドン基、アクリルアミド基、共役ジエン基、ビニルケトン基、等が挙げられる。なかでも、本発明の重合体と類似する(メタ)アクリル基を持つものが好ましい。

[0064]

上記のモノマーの具体例としては、(メタ)アクリレート系モノマー、環状アクリレート、Nービニルピロリドン、スチレン系モノマー、アクリロニトリル、Nービニルピロリドン、アクリルアミド系モノマー、共役ジエン系モノマー、ビニルケトン系モノマーなどが挙げられる。(メタ)アクリレート系モノマーとしては、(メタ)アクリル酸nーブチル、(メタ)アクリル酸2ーエチルヘキシル、(メタ)アクリル酸イソオクチル、(メタ)アクリル酸イソノニルや下式の化合物などを挙げることができる。

[0065]

【化18】

[0066]

$$H_{2}C = CH - C + C + CCH_{2}CH_{2} + CCH_{2}CH_{2} + CCH_{3}CCH_{4}$$

$$H_{2}C = CH - C + CCH_{2}CH_{2} + CCH_{3}CCH_{3} + CCH_{3}CCH_{3} + CCH_{4}CCH_{2} + CCH_{4}CCH_{2} + CCH_{4}CC$$

3 1

【化19】

[0067]

【化20】

$$H_{2}C = CH - C - OCH_{2}CH_{2}O$$
 $H_{2}C = CH - C - O$
 $H_{2}C = CH - C - O$
 $H_{2}C = CH - C - OCH_{2}CH_{2} - NCO$
 $H_{2}C = CH - C - OCH_{2}CH_{2} - NCO$
 $H_{2}C = CH - C - OCH_{2}CH_{2} - NCO$
 $H_{2}C = CH - C - OCH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{3}$
 $H_{2}C = CH - C - NHCH_{2} - OCH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{2}CH_{3}$

[0068]

【化21】

$$H_2C = C - C - C - OCH_2 - O$$
 Br
 $H_2C = CH - C - (OCH_2CH_2)_n O$
 Br
 Br

$$CH_3 O$$
 $H_2C = C - C - O$
 Br
 Br
 Br
 Br
 Br

[0069]

【化22】

$$O$$
 \parallel
 $H_2C=C-C-OCH_2CH_2-(CF_2CF_2)_n-F$

$$O$$
 \parallel
 $H_2C=C-C-OCH_2CH_2-C_8H_{17}$

[0070]

スチレン系モノマーとしてはスチレン、αーメチルスチレン等が、アクリルアミド系モノマーとしてはアクリルアミド、N, Nージメチルアクリルアミド等が、共役ジエン系モノマーとしてはブタジエン、イソプレン等が、ビニルケトン系モノマーとしてはメチルビニルケトン等が挙げられる。

多官能モノマーとしては、ネオペンチルグリコールポリプロポキシジアクリレート、トリメチロールプロパンポリエトキシトリアクリレート、ビスフェノールドポリエトキシジアクリレート、ビスフェノールAポリエトキシジアクリレート、ジペンタエリスリトールポリヘキサノリドヘキサクリレート、トリス(ヒドロキシエチル)イソシアヌレートポリヘキサノリドトリアクリレート、トリシクロデカンジメチロールジアクリレート2-(2-アクリロイルオキシー1,1-ジメチル)-5-エチル-5-アクリロイルオキシメチル-1,3-ジオキサン、テトラブロモビスフェノールAジエトキシジアクリレート、4-ジメルカプトジフェニルサルファイドジメタクリレート、ポリテトラエチレングリコールジアクリレート、1,9-ノナンジオールジアクリレート、ジトリメチロールプロパンテトラアクリレート等が挙げられる。

[0071]

オリゴマーとしては、ビスフェノールA型エポキシアクリレート樹脂、フェノールノボラック型エポキシアクリレート樹脂、クレゾールノボラック型エポキシアクリレート番脂、COOH基変性エポキシアクリレート系樹脂、ポリオール(ポリテトラメチレングリコール、エチ

レングリコールとアジピン酸のポリエステルジオール、ε-カプロラクトン変性ポリエステルジオール、ポリプロピレングリコール、ポリエチレングリコール、ポリカーボネートジオール、水酸基末端水添ポリイソプレン、水酸基末端 ポリブタジエン、水酸基末端ポリイソブチレン等)と有機イソシアネート(トリレンジイソシアネート、イソホロンジイソシアネート、ジフェニルメタンジイソシアネート、ヘキサメチレンジイソシアネート、キシリレンジイソシアネート等)から得られたウレタン樹脂を水酸基含有(メタ)アクリレート(ヒドロキシブチル(メタ)アクリレート、ヒドロキシブチル(メタ)アクリレート、ペンタエリスリトールトリアクリレート等)を反応させて得られたウレタンアクリレート系樹脂、上記ポリオールにエステル結合を介して(メタ)アクリル基を導入した樹脂、ポリエステルアクリレート系樹脂等が挙げられる。

[0072]

これらのモノマー及びオリゴマーは、用いられる開始剤及び硬化条件により 選択される。

また、(メタ)アクリル系基を有するモノマー及び/又はオリゴマーの数平 均分子量は、2000以下であることが好ましく、1000以下であることが 、相溶性が良好であるという理由からさらに好ましい。

[0073]

本発明の熱硬化性組成物を硬化させる方法は特に限定されないが、その温度は、使用する熱開始剤、重合体(I)及び添加される化合物等の種類により異なるが、通常50℃~150℃の範囲内が好ましく、70℃~130℃の範囲内がより好ましい。硬化時間は、使用する重合開始剤、単量体、溶媒、反応温度等により異なるが、通常1分~10時間の範囲内である。

[0074]

本発明の重合体は、熱硬化性組成物以外に、各種の硬化性組成物に利用でき、また、マクロマーとしての利用が可能である。本発明の硬化性組成物の具体的な用途としては、シーリング材、接着剤、粘着材、弾性接着剤、塗料、粉体塗料、発泡体、電気電子用ポッティング材、フィルム、ガスケット、レジスト

、各種成形材料、人工大理石等を挙げることができる。

[0075]

【実施例】

以下に本発明の具体的な実施例を示すが、本発明は、下記実施例に限定されるものではない。なお、実施例におけるGPC測定は、クロロホルムを移動相としてポリスチレンゲルカラムを使用し、分子量の値はポリスチレン換算値で求めた。

(製造例1)

臭化第一銅を触媒、ペンタメチルジエチレントリアミンを配位子、ジエチルー2,5-ジブロモアジペートを開始剤としてアクリル酸ブチルを重合し、数平均分子量10900、分子量分布1.12の両末端に臭素基を持つポリ(アクリル酸ブチル)を得た。この重合体20.0gに、メタクリル酸カリウム塩1.64gを加え、室温で2日間攪拌した。反応混合物を酢酸エチル(50mL)で希釈し、不溶部を濾過した。濾液を更に酢酸エチル(150mL)で希釈し、水およびブラインで洗浄した。有機層をNa2SO4で乾燥し、揮発分を減圧留去することにより、両末端にメタクリロイル基を有するポリ(アクリル酸ブチル)を得た。

重合体1分子当たりに導入されたメタクリロイル基は 1 H NMR分析により1.52個であった。

[0076]

【発明の効果】

本発明の末端に高い比率で (メタ) アクリロイル系の官能基を有するビニル系重合体からなる熱硬化性組成物は、重合体の主鎖がビニル系重合体であるため耐候性が高く、官能基が末端に導入されているためゴム弾性などの特性を発現しうる。また、原子移動ラジカル重合等により分子量分布がよく制御されて製造された重合体(I)を用いた場合には、粘度が低く、物性設定が容易等の特徴を持つ。



【書類名】

要約書

【要約】

【課題】耐候性のあるビニル系重合体の主鎖を持ち、末端に重合性の官能基を 持つ重合体を主成分とする熱硬化性組成物を提供すること。

【解決手段】リビングラジカル重合等により製造された重合体の末端官能基の 変換等により製造される、末端に(メタ)アクリロイル系官能基を有するビニ ル系重合体を主成分とする熱硬化性組成物。過酸化物開始剤等の熱開始剤を添 加することが好ましい。

特平10-207324

【書類名】

職権訂正データ

【訂正書類】

特許願

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

申請人

【識別番号】

000000941

【住所又は居所】

大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号

【氏名又は名称】

鐘淵化学工業株式会社

出願人履歴情報

識別番号

[000000941]

1. 変更年月日

1990年 8月27日

[変更理由]

新規登録

住 所

大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号

氏 名

鐘淵化学工業株式会社

THIS PAGE BLANK (USPTO)